









Composition for oral intake.

Patent number: EP0471217
Publication date: 1992-02-19
Inventor: RATJEN WERNER (DE); WILLMEN HANS RAINER
PROF DR ME (DE)
Applicant: RATJEN WERNER (DE); WILLMEN HANS RAINER
(DE)
Classification:
- international: A23L1/308; A61K9/48; A23L1/308; A61K9/48; (IPC1-
7): A23L1/308; A61K9/48
- european: A23L1/308B; A23L1/308F; A23L1/308K; A61K9/48H6
Application number: EP19910112365 19910724
Priority number(s): DE19904025912 19900816

Also published as:

 EP0471217 (A3)
 DE4025912 (A1)
 EP0471217 (B1)

Cited documents:

 EP0317079
 EP0043317
 US4401682
 WO9001879
 EP0241710
more >>

Report a data error here

Abstract of EP0471217

The composition consists of a two-part gelatin capsule in which there is a substance which increases in volume on release in the stomach, is non-toxic and has a low calorific value, and which can be broken down again within the digestive tract of the human body, for example compressed cellulose. This confers a feeling of repletion on the person taking it, owing to the enlargement in volume in the stomach, for a certain time, which facilitates weight reduction.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



⑪ Veröffentlichungsnummer: **0 471 217 A2**

⑫

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑰ Anmeldenummer: **91112365.1**

⑸ Int. Cl.⁵: **A61K 9/48, A23L 1/308**

⑹ Anmeldetag: **24.07.91**

⑳ Priorität: **16.08.90 DE 4025912**

㉔ Veröffentlichungstag der Anmeldung:
19.02.92 Patentblatt 92/08

㉕ Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE

㉑ Anmelder: **Ratjen, Werner**
Freewald 12-14
W-2302 Flintbek(DE)
Anmelder: **Willmen, Hans Rainer Prof. Dr.**
med.
Nachtigallenstrasse 22
W-4048 Grevenbroich(DE)

㉒ Erfinder: **Ratjen, Werner**
Freewald 12-14
W-2302 Flintbek(DE)
Erfinder: **Willmen, Hans Rainer Prof. Dr. med.**
Nachtigallenstrasse 22
W-4048 Grevenbroich(DE)

㉗ Vertreter: **Vollmann, Heiko, Dipl.-Ing. et al**
Patentanwälte Wilcken & Wilcken,
Musterbahn 1
W-2400 Lübeck 1(DE)

⑤④ Mittel zur oralen Einnahme.

⑤⑦ Das Mittel besteht aus einer zweiteiligen Gelantinekapsel, in der ein beim Freisetzen im Magen volumenvergrößernder, nicht toxischer und brennstoffarmer Stoff befindlich ist, der innerhalb des Verdauungstraktes des menschlichen Körpers wieder abgebaut werden kann, beispielsweise komprimierter Zellulose. Hierdurch wird dem Einnehmenden durch die Volumenvergrößerung im Magen für eine bestimmte Zeit ein Sättigungsgefühl vermittelt, wodurch die Gewichtsabnahme erleichtert wird.

EP 0 471 217 A2

Die Erfindung betrifft ein Mittel zur oralen Einnahme mit einem im Magen lösbaren und den Inhalt freigebenden Behältnis sowie ein Verfahren zur Herstellung eines solchen Mittels.

Es sind zahlreiche Versuche unternommen worden auf medikamentösem Wege überflüssige Fettaufreicherungen im menschlichen Körper, wie sie heutzutage bei zahlreichen Menschen als eine Art Zivilisationskrankheit zu beobachten sind, abzubauen bzw. deren Entstehung zu verhindern. Es gibt sogenannte Appetitzügler, die den Körper auf biochemischem Wege eine Abneigung zur Nahrungsaufnahme (Appetitlosigkeit) zu suggerieren versuchen. Diese Mittel haben zum Teil erhebliche schädliche Nebenwirkungen.

Neben den zahlreichen bekannten Diätvorschlägen gibt es auch mechanische und elektromechanische Mittel, mit denen ein gezielter Fettabbau bzw. Muskelaufbau erfolgen soll. Die Wirkungsweise solcher Mittel ist sehr zweifelhaft.

Die einfache Reduzierung der Nahrungsaufnahme erfordert ein Maß an Selbstbeherrschung, welches viele Menschen auf Dauer nicht in der Lage sind aufzubringen.

Der Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, ein Mittel zur Gewichtsreduzierung zu schaffen, das unter Vermeidung der vorgenannten Nachteile, insbesondere der bei Appetitzüglern regelmäßig auftretenden Nebenwirkungen, bei einfacher Anwendung und billiger Herstellung auch ohne ärztlichen Beistand unproblematisch anwendbar ist.

Des weiteren soll ein Verfahren zur Herstellung eines solchen Mittels geschaffen werden.

Die erfindungsgemäße Lösung besteht in einem Mittel zur oralen Einnahme, das aus einem im Magen lösbaren und den Inhalt freigebenden Behältnis besteht, das mit einem nichttoxischen, bei seinem Freisetzen volumenvergrößernden und brennstoffarmen Stoff gefüllt ist, der innerhalb des Verdauungstraktes abbaubar oder durch den Verdauungstrakt abführbar ist.

Der verfahrensmäßige Teil der vorgenannten Aufgabe wird durch die in Anspruch 8 aufgeführten Merkmale gelöst. Die in den Unteransprüchen aufgeführten Merkmale stellen vorteilhafte Weiterbildungen der Erfindung dar.

Die Erfindung schafft ein Mittel, bei dessen Einnahme der Magen volumenmäßig gefüllt wird, wodurch dem Körper ein Sättigungsgefühl suggeriert wird. Der in dem Mittel befindliche Stoff ist so gewählt, daß, bezogen auf sein freies Volumen, er extrem brennstoffarm und gut körpervertraglich ist. Der Stoff sollte ferner so beschaffen sein, daß beim Freisetzen im Magen eine erhebliche, vorzugsweise vielfache Volumenvergrößerung erfolgt, zudem muß der Stoff innerhalb des menschlichen Verdauungstraktes abbaubar oder über diesen abführbar sein. Derartige Stoffe sind bekannt und in den

Unteransprüchen angegeben. Es können hier beispielsweise Polyurethanschäumstoff oder Zellulose (als Naturstoff) oder auch andere geeignete Stoffe eingesetzt werden.

Besonders bewährt hat sich Zelloschwamm mit einer Dichte von 0,01 kg/dm³ bis 0,05 kg/dm³, vorzugsweise 0,03 kg/dm³. Bevorzugt wird hier ein aus Alveolarzellulose bestehender Schwamm Verwendung finden, die durch Naturfasern, beispielsweise Baumwolle verstärkt ist. Alveolarzellulose ist aus Holzpulpe hergestellte Zellulose. Dieser Zelloschwamm kann zum Einfüllen in das Behältnis, insbesondere eine Gelatine kapsel, eng gewickelt oder gepreßt werden. Dieser Stoff ist - soweit bisher bekannt - völlig ungefährlich für den menschlichen Körper und wird verhältnismäßig langsam abgebaut, so daß die Wirkung eines damit gefüllten Mittels relativ lange anhält.

Statt Zellulose können, wie oben erwähnt, auch andere geeignete Stoffe eingesetzt werden, wie z. B. Polyurethanschäumstoff. Hierbei wird vorteilhaft ein Schäumstoff mit einer Dichte von weniger 0,025 kg/dm³ eingesetzt.

Um zu erreichen, daß die Volumenvergrößerung erst im Magen erfolgt, ist es erforderlich, den Füllstoff in ein Behältnis einzusetzen, das sich im Magen auflöst, zumindest aber dort zerstört wird. Zweckmäßigerweise werden hierzu handelsübliche Gelatine kapseln eingesetzt, die einerseits eine genügende mechanische Stabilität aufweisen, um den Füllstoff in seiner komprimierten Form zu halten und andererseits billig in der Herstellung und seit Jahren mit Erfolg eingesetzt sind.

Die vorbeschriebenen Mittel sind bekanntermaßen gut verträglich und sehr kostengünstig in der Herstellung. Auch eine Einnahme dieser Mittel durch Kinder - sei es gewollt oder auch mißbräuchlich - ist weitgehend unproblematisch.

Technisch stellt es ein gewisses Problem dar, den Füllstoff zu komprimieren und in dieser komprimierten Form in das Behältnis einzuführen bzw. den Füllstoff direkt in dem Behältnis zu komprimieren. Die Erfindung sieht hierzu ein Verfahren vor, wie es in Anspruch 8 beschrieben ist. Dieses Verfahren eignet sich insbesondere beim Einsatz von Polyurethanschäumstoff oder Zelloschwamm als Wirkstoff, kann jedoch auch in Verbindung mit anderen Stoffen angewandt werden. Der Füllstoff wird dabei vor dem Einführen in das Behältnis eng aufgewickelt oder gepreßt, wodurch dieser komprimiert und auf ein Bruchteil seines freien Volumens reduziert wird. Der komprimierte Füllstoff wird dann anschließend in den einen Teil einer zweiteiligen Kapsel eingeführt, die abschließend durch den anderen übergreifenden Kapselteil in an sich bekannter Weise verschlossen wird. Dieses Verfahren hat sich in Vorversuchen besonders bewährt, da hierdurch eine sehr hohe Komprimierung des Füllstoff-

fes möglich ist und dieses Verfahren auch großtechnisch anwendbar ist.

Patentansprüche

- | | |
|---|----------|
| | 5 |
| 1. Mittel zur oralen Einnahme mit einem im Magen lösbaren und den Inhalt freigebenden Behältnis, dadurch gekennzeichnet, daß das Behältnis mit einem beim Freisetzen volumenvergrößernden, nicht toxischen und brennstoffarmen Stoff gefüllt ist, der innerhalb des Verdauungstraktes abbaubar oder über diesen abführbar ist. | 10 |
| 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Behältnis durch eine vorzugsweise zweiteilige Gelantinekapsel gebildet ist. | 15 |
| 3. Mittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Behältnis mit komprimiertem Polyurethanschaumstoff gefüllt ist. | 20 |
| 4. Mittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Schaumstoff eine Dichte von weniger als 0,025 kg/dm ³ aufweist. | 25 |
| 5. Mittel nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Behältnis mit komprimierter Zellulose gefüllt ist. | 30 |
| 6. Mittel nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Behältnis mit einem komprimierten Zelluloseschwamm gefüllt ist, der aus Alveolarzellulose besteht, die durch Naturfasern verstärkt ist. | 35 |
| 7. Mittel nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Zellulose eine Dichte zwischen 0,01 kg/dm ³ bis 0,05 kg/dm ³ , vorzugsweise von 0,03 kg/dm ³ aufweist. | 40 |
| 8. Verfahren zur Herstellung eines Mittels nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß ein Streifen von Schaumstoff oder Zellulose unter Verdrängung eines Großteils des darin befindlichen Gases eng aufgewickelt oder gepreßt wird und dann in dieser Form in den einen Teil einer zweiteiligen Kapsel eingeführt wird, wonach die Kapsel durch den zweiten Kapselteil verschlossen wird. | 45
50 |